DIALOG(R)File 352:DERWENT WPI (c)1997 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

004718599 WPI Acc No: 86-221941/34

XRAM Acc No: C86-095620

New antiarteriosclerosis drug based on human apo Al phospholipid

Patent Assignee: (DAUC) DALICHI SELYAKU KK

Number of Patents: 002 Number of Countries: 001

Patent Family:

CC Number Kind Date Week

JP 61152632 860711 Λ 8634 (Basic)

JP 93037409 В 930603 9325

Priority Data (CC No Date): JP 84278140 (841226) Applications (CC, No, Date): JP 84278140 (841226) Filing Details: JP93037409 Based on JP61152632 Abstract (Basic): JP 61152632

New antiarteriosclerosis drug contains a human apo A - 1 phospholipid complex.

The phospholipid is pref. dipalmitoyl phosphatidyl choline and/or sphingomyelin. The complex uses human apo A – 1 and lipid, and can be prepd. according to normal methods for ribosomes, e.g., cholic acid dialysis, ultrasonic method, ethanol injection method, triton X - 100 batch method, etc.

The apo A - 1 used to make the human apo A - 1. phosphalipid complex can be prepd. by such methods as ultracentrifugal fractionation from serum, ion exchange chromatography using DEAE-cellulose, gel filtration, etc.

USE/ADVANTAGE - The effect of this invention showed (1) removing action of cholesterol from the inside of culture blood vessel smooth muscle cells, and (2) quantitative and temporal distribution of HDL fractions of serum, (3) an improving effect on arteriosclerosis, and (4) safety. @(6pp Dwg.No.0/0)@ Derwent Class: B04;

Int Pat Class: A61K-037/02; A61K-037/04; A61K-037/22





⑩ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-152632

@Int_Cl_4

識別記号

庁内望理番号

到公開 昭和61年(1986)7月11日

A 61 K 37/04

ABX

7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

抗動脈硬化剤 49発明の名称

> 創特 願 昭59-278140

願 昭59(1984)12月26日 御出

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 勿発 明 宗 者 Ш

所内

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 潤 一郎 **砂発** 明 渚 若 杉

所内

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 īΕ 直 砂発 明 者 石 原

所内

東京都江戸川区北葛西1丁目16番13号 第一製薬中央研究 運 79発 明 者 莴 池

所内

東京都中央区日本橋3丁目14番10号 第一製薬株式会社 の出 額

13

1.発明の名称

抗助肽极化剂

- 2. 特許田東の范囲
- 1) ヒトアポル・1・リン脂質複合体を含有する 抗功败砭化剂。
- 2) リン脂質がジベルミトイルホスファチジルコ リンおよび/またはスフィンゴミエリンである符 **炸和水の毎期第1項配及の抗助原収化剤。**
- 8.発明の評価な説明
- <産型上の利用分野>

本発明は新規な抗功尿殺化剤に関するものであ る。夏に僻しくは、本発明はヒトアポム・【・り ン脂質複合体を有効成分として含有する近似な抗 助殿似化剤に関するものである。

<従杂技符>

現在、各和血管病療の主要益與痰息とされる弱 状功以及化症(以下、功以及化症と配す)の主収 因の一つとして、血管口への扇頂、神にコレステ ロールエステルの岱樹が歩けられている。一方,

脂質代母に敬々な役割を昇しているとされる血媒 リポ蛋白に関する研究が進展し、その一句である 髙比丘リポ蛋白(以下、 H D L と配す)について は、効脈硬化症との関連で、 HDLの持つ樹能, 特に血管質からの遊艇コレステロールの除去作用 が往目されている。

一方、HDLの俗成成分については、アポムー 1以外にアポル- 1およびその他のアポリポ蛋白 成分並びに各村のリン脳質およびコレステロール が知られている。又、 H D L は H D Lz および HDLa 等に小分類することも可能である。

しかしながら、コレステロールの除去作用と効 既忍化症の改算については密控に妨びついている わけではない。又、上記のHDLの各成分が効脈 忍化症の改竄に妨びつくかどうか確学的手法によ り町々別析が段別されつつあるが本典風の多疑因 性のため骨折が囲口であり、未だ剤定されるにい たっていない。

<発明が深決しようとする間口>

本発明な句は効果忍化症の予防および治療効果



特開昭61-152632 (2)

を有する物質の探索について鋭意検討した結果, ヒトアポ A - I・リン脂質複合体が上記目的にか なうことを見い出し本発明を完成した。

く発明の仰成>

本発明はヒトアポム - I・リン脂質複合体を有 効成分とする抗効脈硬化剤に関する。

・リン崩質複合体を製するに使用するアポル-1は一般的方法、例えば、血液から超遠心分園法、セファクリルS-300等によるゲル創過法および DBAB-セルロース等によるイオン交換クロマトグラフィー法などを組合わせて分口、 和認することにより銅銭し得る。

く発明の効果>

本発明の効果は①培証血管平滑筋細胞内からのコレステロール除去作用、②生体投与時における血剤のHDL分園への負的および時間的分布状態、 ①効脈硬化症に対する改善効果および④安全性試験により確認した。

更に**単**棚に述べれば①の効果は

・ヒト胸助脈またはウサギ胸部大助脈の外柏体から増設したヒトまたはウサギ血管平滑筋細胞を用い、これ等に 州 - コレステロールを取り込ませた増設細胞系を使用する試験方法等により硫陽し得た。

②の効果は

生体に及ぼす抗原抗体反応の影闘を寄屈して、

本発明にかかわる複合体はヒトアポル-1とリン脂質とを使用して、一段的なリポソーム関級方法例えばコール假設析法、超音波法、エタノール 注入法、トリトンX-100パッチ法等により関 駆し得る。

このようにして図録したな合体は、ゲル阅録したり1ピークを示すことおよび記子が設け、かの関係を上数子が設け、ないのでは、ないのでは、かかのではないのでは、かかのではない。 また、かからは、ないのでは、ないいのでは、ないでは、ないのでは、ないのでは、ないでは、ないのでは、ないでは、ないでは、ないでは

なお、本発明の対象物質であるヒトアポルー!

例えば 125 I で観勘したウサギアポ A - I から 類望 した 125 I - ウサギアポ A - I ・ D P P C ・ B S P 観合体をウサギに投与し、血初中のリポ 番白 随分 の放射活性を 趣定する 等の方法により 確認し得た。 ③ の 効果は

高コレステロール会、例えばコレステロールおよびラードを添加した頃祭等で頃宵して大助既などの血守監にコレステロールを容額させたウサギの助既忍化症モデルを作成する。次いでこのウサギ助既硬化症モデルの胸部大助脈を揺出し、その病変部位、即ちてテローム部位および脂肪沈熱部位の外収体の特益系を使用する減敗方法等により、密図し得た。

更に、この改容効果は、節配の高コレステロール会を負荷して作成したウサギ効既配化症モデルに前配ウサギアボA-I・リン間質複合体。例えばウサギアボA-I・DPPC・BSP複合体等を投与し、大効脈および冠状効際の病変部位について生化学的および病理学的検討を行なう方法により砲器し得た。



①の効果, 即ち,

梨等により硝額した。

プポA-1・DPPC・8 SP 収合体が悩めて

本発明のヒトアポル・1・リン脂質複合体の投 与口としては例えば投海症は解の血和アポル・1 レベルを維持する口、即ち口常人の血和アポル・ 1レベルの2倍以上を凹搾する口を挙げ得る。更 に、群しくはヒトアポル・1・リン脂質複合体の 好ましい投与以及び投与方法としては、例えばア ポル・1口に換算して、1回1.5 タ~3.5 タノ人 づつ週2回、1ヶ月間またはそれ以上違続して砕

迅度(以下) DPPCのTc; 41℃、BSPのTc; 32℃、DPPC及びBSPの混合物のTc; 41℃)に10分間保つ。

次にヒトまたはウサギアポA‐Iの前配級語序 液 4 6 叫 (アポA-1☆として 8 0 2.6 ⇒ (リン 脂質160モルに対してアポA-1が1モルの餌 合))を加え、TC で12時間インヤュペートし てヒトまたはウサギアポム-1・リン脂質複合体 を口口した。周辺した複合体は又に生現的食塩水 に対してる℃で18時間必折を行いコール設ナト リウムを除去した。 このようにして幻想したヒト **成いはウサギアポA-I・リン賠貸収合体につい** てセファロースCL - SB(2.2×62m)のカ ラムにより前配包貨液でゲル到過を行い、各諸出 岡分の俄白口及びリン脂質質を固定した。 その結 尽, ヒトアポA - I・リン胞質複合体及びウサギ アポム・1・リン履行収合体のいずれにおいても リン顕質及びアポ経白のローピークが同一のフラ クションに見られた。又、両位合体の分子口は幼 8 3 万であり、アポム・1とリン窟団との組成比

脈内投与する方法を挙げ得る。

本発明のヒトアポム・I・リン脂質複合体の製剤型としては、各型の製剤上及び生理学的に許容し得る剤型、例えば注射剤等を挙げ得る。 < 実施例>

以下、本発明について実施例及び試験例を挙げ て説明する。

突絡例1(ヒトアポム-I・リン脂質複合体及び ウサギアポム-I・リン脂質複合体の調製)

リン間質は、DPPC単独、またはBSP単独、またはDPPCとBSPの等モル混合物の3つの組成を用いた。こ510 中のリン脂質を10 中のクロホルムに溶解した役に、窒素気流下で 郡段状に 乾固させクロロホルムを完全に除く。次に 殺疫液 (10 中州 トリスー塩酸、1 中州 エチレンジアミン四酢酸、1 中州 アジ化ナトリウム、150 中州 塩化ナトリウム、pH 8.0)を10 早加元、70℃に加湿して収はんする。次に3020中のコール配ナトリウム(リン脂質1モルに対してコール配ナトリウム2モルの割合)を加え、相 伝移

(モル比)は平均1:165であった。又,ヒト 域はウサギアポト-1・リン脂質複合体について 電子関級記憶より大きさを測定した。その結果,いずれの複合体もほぼ均一な直径200~300Å, 厚さ60Åの円板状物質が放珠状につながった,いわゆるルーローを形成していることを認めた。 試験例1(ヒトアポト-1・リン脂質複合体及びウサギ中空平滑筋細胞からのコレステロール除去作用)

ドトの記動感をたはクサギの関大動脈の外植体から、105胎児牛血初(FCS)と抗生物質を含有するダルベッコ改変イーブル(DUR)培証液を用いて、平滑筋細胞を生育させた。細胞は5%二段化炭深と95%空気の気相中、37℃で培証した。3週間増立した数にトリプシン処理を行い、二次増資を行った。このようにして作成したヒト或いはクサギの平滑筋細胞をディルコン8057皿(特強面積2.0cd/ウェル)に80000個/皿の細胞密度で5%FCSと抗生物質を含む

1 alの D M B 塔茲被中で増強した。 1 5 時間格段 し、細胞が皿に付灯した数に、培母液を55℃で S. 抗生物質と 4-コレステロール (0.2 5 #ci/ al)を含むlalのDMB格登液に交換して,さら に 4 8 時間培亞を行い、41 - コレステロールを輝 胞内に取り込ませた。 & 8 時間培貸袋に前配のAI - コレステロールを含む粕豆液を除き、 D M B 培 豆被で3回洗やした。その後に破検押として、突 庭例1に印じて刈頭し、 D M B 格登波で設析を行 ったヒトまたはウサギアポム・1・リン解質複合 体のDHB培亞液(培亞液1m ちたりアポム・I 口として5~100四含む)1叫を彼校培登波と して加え、8時間増算を行った数に、増算液及び 個脳中のH - コレステロールの放射活性を創定し た。対照群はDHB培亞液で培亞を行い。彼位即 及び対照群とも各群る枚の皿で突臥を行った。コ レスチロール除去作用(コレステロール除去卒) は次式で姿わした。

コレステロール除去学(5)

培豆液中の刊 - コレステロールRA

培 資 液 中 の ³H - コレステロ - ルR A + 細 総 中 の ³H - コレステロ - ルR A × 1 0 0

(上記式中 R A は放射活性を意味する。)

ヒトまたはウサギアポム-1・リン間質複合体のヒト培母血管平滑筋細胞に対するコレステロール 酸去作用を変1に示した。ヒトアポム-1・DPPC・BSP複合体。ヒトアポム-1・DPPC 複合体及びヒトアポム-1・BSP複合体はヒト 培母血管平滑筋細胞に対して強いコレステロール 酸去作用を示し、ウサギアポム-1・DPPC・ BSP複合体もヒト培母血管平滑筋細胞に対して コレステロール除去作用を示した。

表1

	···	
	アポA - 1世 (四/od)	コレステロール除去率(5)
対 照	0	1 8.3 ± 3.5 5
ヒトアポA-1・	100	6 3.8 ± 1.6 1
DPPC·BSP複合体	5 0	6 2.5 ± 0.9 1
	5	ላ 8.2 ± 8.6 8
E - 7 * A - I -	100	6 4.8 ± 1.6 8
DPPC複合体	5 0	5 9.1 ± 2.7 1
	5	8 5.9 ± 8.1 2
Ŀ ト ア ポス - I •	100	6 4.6 ± 0.4 2
BSP複合体	5 0	6 1.8 ± 1.6 2
	5	ა 0.2 ± 8.8 2
ウサギアポム - 1・	100	6 1.9 ± 1.7 6
DPPC·BSP 複合体	5 0	5 9.8 ± 2.3 g
	5	8 5. 8 ± 5. 5 6

ヒトアポム・1・リン間質複合体及びウサギアポム・1・リン耐質複合体のウサギ特空血管平砂筋細胞に対するコレステロール除法作用を変えに示した。ウサギアポム・I・DPPO・BSP餃

合体はウサギ格登血管平分筋細胞に対して強いコレスチロール除去作用を示した。また、ヒトアポム・I・DPPC・BSP収合体及びヒトアポム・I・DPPC収合体も共にウサギ格登血管平分筋細胞に対して強いコレスチロール除去作用を示し、その作用の強さはウサギアポム・I・DPPC・BSP収合体と同程度であった。

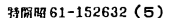
夏 28

	7 \$ A - 1 1 1 (pg/□L)	コレステロール除去草(%)
対照	0	1 8.0 ± 0.5 0
ヒトアポA-I・ DPPC・BSP 収合体	100	8 7.2 ± 1.4 8
	2 0	7 8.1 ± 2.7 1
ヒトアポA - I・ DPPC 初合体	100	8 8.1 ± 2.0 &
	8 0	6 7.1 ± 0.7 &
ウサギアポA-1・ DPPC・BSP 富合体	100	8 0.8 ± 0.8 2
	8 0	6 8,8 ± 0,8 0

| 試験例 2 (ウサギア * A - 1 ・リン 脂質 () 合体投 与数の血剤リ * 低白 () 分への分布)

1-塩化ヨウ☆法によりラベルした№1-ウサ





ギアポム・1を用いて、突臨例1に即じて「12」・ウサギアポム・1・DPPC・BSP複合体を網 製した。正常ウサギに1~1の「12」・ウサギアポム・1・DPPC・BSP複合体の生型的食館ない。 (アポム・1位として100 pg/d,放射活性; 2×100 opp/ad)を耳砕脈より母性比近りポ級自 (VLDL)、低比位りポ級自(LDL)、HD L及び超高比近りポ蛋白(VHDL)を分間し、 各リポ蛋白歯分の「12」の放射活性を配定した。表 3に示す様に、「12」・ウサギアポム・I・DPP C・BSや複合体は投与83時間役にはほとんど HDL的分に存在していた。

表 3

	投与3 8 時間数の血液中の ¹²⁵ I - アポル - 1の放射活性の場合(%)		
VLDL (d<1.006)	0.8		
LDL (1.006 <d<1.063)< td=""><td>5.7</td></d<1.063)<>	5.7		
HDL (1.063 <d<1.21)< td=""><td>8 2. 3</td></d<1.21)<>	8 2. 3		
V H D L (1.21 <a)< td=""><td>1 1.2</td></a)<>	1 1.2		

液を交換して10日間、37℃、5%二段化炭素、95%空気の気相中で培登した。全外機体及び培 受液のコレステロールはイソプロピルアルコール -n-ヘキサン(2:3)で抽出し、高速液体ク ロマトグラフィーで超定した。コレステロール除 去作用(コレステロール除去学)は次式で衰わし た。

コレステロール除去卒(5)

・ 特 豆液 の コレステロール ① 外 位体の コレステロール① + 埼 豆液の コレステロール② × 100

表もに示す様に、ウサギアポA-I・DPPC・ BSP複合体は対照の約6~7倍のコレスチロール除去卒を示し、その作用は脂肪沈若部位においてとくに明確であった。

投る

	コレステロール除去卒(5)	
	アテローム部位	脂肪沈分部位
対 照	7.6 8	6.1 7
ウサギアポA - I・ DPPC・BSP 奴合体	2 7.2 0	6 8.6 1

試験例 8 (ウサギアポ A − I ・リン脂質複合体の 効脈硬化症ウサギの大効脈から調製した外植体に 対するコレステロール除去作用)

ニュージーランドホワイトの遊性ウサギを 0.5 5コレステロール及び5%ラードを添加した飼料 で10週間飼育後、正常食でさらに8週間飼育し 大助原にコレステロールが否和した効威優化症ウ サギを作成した。この効駁忍化症ウサギの胸大効 以を急菌的に取り出し、脂肪を取り除き、外段を つけたままアテローム部位と脂肪沈着部位を分員 した。それぞれの部位を1×2つの切片に切り, 外稿体として使用した。被検培登液としては、5 SPCSと抗生物質を含むDHB培設液に,與施 例1に尋じて劉辺したウサギアポA-I・DPP C · B S P 複合体 (アポ A - 1 立として 2 mg/nl) を加えたものを使用し、対照は5%PCSと抗生 物質を含む D M R 培 空 液を 使用した。 外 植 体 2 0 個を2中の培設液を加えた50中の培設フラスコ (ファルコン3018(ペクトン、ジッキンソン 社製)〕中、3日、6日及び8日後の計3回培証

試験例 4 (ウサギアポ A - 1 ・ D P P C ・ B S P 複合体の効脈硬化症ウサギへの投与による効脈硬 化改包効果)

起殺時の血洞のアポム - I及び高比貸リポ蛋白コレステロール□(HDL-コレスチロール)を

特開昭61-152632 (6)

間定して表 5 に示した。このウサギアボ A - 1・サ P P C・B S P 複合体を 前記の効飲紀化症ウウ H ドに投与することにより、血液のア ポ A - 1 レステロール 型が増加し、血液を 高に D P P C ・B S P を の が増加したの 要を 示したと の の コレステロール 登定し 表 8 C に 下 D P P C・B S P と に 体 クロウサギアボ A - 1・D P P C・B S P と に 体 の で 前記の 効 脈 硬 化 定 ウ サギア が A - 1・D P P C・B S P と に を り 血管 壁の コレステロール は 減少し、 連 記 ロコレステロール 組 成 に おいて も ナレステロール の 列 会が 増加して おり、 血管 壁 で の 効 脈 侵 か 示 さ れた。

援 5

	7 * A - 1 □ (≈9/dl)	HDL-コレステロール <u>[]</u> (<i>□</i> \$/dL)
照 技	8 5.6	1 6.2
ゥサギアポA - l DPPC・BSP 複合体	1 9 7.6	4 5. 2

殺 8

	按 宛の発生類度(5)		
	冠状助原体 分枝細小助		
対 照	1 9.0	1 4.8	
アポA - I DPPC・BSP複合体	8.3	9. 6	

表 6

	コレステロール仏	コレステロール組成(%)	
	(=9/9)		遊 <i>園</i> コレステロール
対照	2 6.0	5 5.8	3 6. 6
ウサギアポA - 1 DPPC・BSP 複合体	1 8.7	3 9.9	4 8.0

更に、大助脈についてアテローム性病以及び脂肪沈熱病以を病変部位として、大助脈中の病変部位の占める切合を固位が析抜口により固定し妻 7に示した。ウサギアポ A - 1・リン脂質複合体を投与したウサギ大助脈の病変部の割合は対照と比べて減少しており、血管型での効脈硬化の改管効果が示された。

表 7

	大効脈の病変部の割合(%)
対照	8 1.4
アポA - I DPPC・BSP 複合体	4 9.2

最殺時類出した心悶について違続切片を作成し、 冠状効脈幹(左冠状効脈回筋枝、前下行枝及び右